### **PCT**

## ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets <sup>6</sup>:

A61K 9/00

A1

(11) Numéro de publication internationale: WO 98/31342

(43) Date de publication internationale: 23 juillet 1998 (23.07.98)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR98/00070

(22) Date de dépôt international: 15 janvier 1998 (15.01.98)

(30) Données relatives à la priorité: 97/00394 16 janvier 1997 (16.01.97) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PIERRE FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel Gance, F-92100 Boulogne-Billancourt (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): AIACHE, Jean-Marc [FR/FR]; 17, rue du Maréchal Galliéni, F-63000 Clermont-Ferrand (FR). GAUTHIER, Pascale [FR/FR]; 68, rue Blatin, F-63000 Clermont-Ferrand (FR). BOUGARET, Joël [FR/FR]; Rue de la Mairie, F-31570 Lanta (FR).

(74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AU, BR, CA, CN, JP, KR, MX, NZ, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

### Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: EFFERVESCENT MICROSPHERES AND METHOD FOR MAKING THEM

(54) Titre: MICROSPHERES EFFERVESCENTES ET LEUR PROCEDE DE FABRICATION

#### (57) Abstract

The invention concerns multilayer microspheres containing an acid substance, a basic substance and a water-soluble isolating agent which when it dissolves in water, after almost instant effervescence, brings about a homogeneous dispersion of the active principle. The invention also concerns a method for preparing such microspheres by rotational granulation on a fluid air bed associated with a system of tangential spraying of the wetting liquid.

### (57) Abrégé

La présente invention concerne des microsphères multicouches renfermant une substance acide, une substance basique et un agent isolant hydrosoluble dont la dissolution dans l'eau conduit, après effervescence quasi instantanée, à une solution ou une dispersion homogène de principe actif. La présente invention concerne également un procédé de préparation de telles microsphères par la méthode de rotogranulation en lit d'air fluidisé associée à un système de pulvérisation tangentielle du liquide de mouillage.

## UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
ВВ	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	ТJ	Tadjikistan
$\mathbf{BE}$	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
ВJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
$\mathbf{CZ}$	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

WO 98/31342 PCT/FR98/00070

« MICROSPHERES EFFERVESCENTES ET LEUR PROCEDE DE FABRICATION »

1

La présente invention a pour objet des 5 microsphères effervescentes multicouches et un procédé de préparation de telles microsphères.

Par microsphère, on entendra des microgranules formés d'un matériau support constituant une matrice où sont dispersés le ou les principes actifs éventuellement additionnés de substances auxiliaires. Conformément à la monographie des sphères de la Pharmacopée Européenne, les microsphères ont un diamètre médian inférieur à 1,0 mm et supérieur ou égal à 1,0 µm. Elles sont généralement destinées à la voie orale ou parentérale et sont utilisées soit en qualité de constituants d'une forme pharmaceutique, telle que les comprimés, soit telles quelles associées ou non à d'autres excipients, réparties ou non en doses unitaires, comme les sachets, les gélules ou la poudre pour préparation injectable.

Les formes effervescentes à usage pharmaceutique décrites dans l'art antérieur comprennent exclusivement les granulés et les comprimés obtenus par la compression de ces granulés.

20

25

30

Ces formes effervescentes sont destinées à être dispersées dans l'eau avant absorption. Leur délitement est assuré par un dégagement de dioxyde de carbone résultant de l'action d'un acide - en général un acide organique, le plus utilisé étant l'acide citrique - sur une base - en général un carbonate comme le bicarbonate de sodium, le bicarbonate de potassium ou de lithium, le carbonate de calcium ou de magnésium ou

encore le carbonate de lysine pour éviter l'apport de sodium.

Les formes effervescentes connues comprennent également des adjuvants diluants (en général des sucres), des liants, des édulcorants et des aromatisants.

La plupart des procédés classiques de préparation de formes effervescentes comprennent une étape de granulation de poudre, soit par voie humide, 10 soit par voie sèche.

La granulation par voie humide, malgré les difficultés qu'elle présente, est la méthode la plus employée.

Selon une première variante décrite dans

"Journal of Pharmaceutical Sciences, 1964, 53, 1524-25",
les substances acide et basique, le ou les principes
actifs et les adjuvants sont mélangés dans un lit d'air
fluidisé. La granulation est amorcée en pulvérisant la
poudre avec de l'eau distillée ou une solution aqueuse

20 de diphosphate. L'eau ainsi pulvérisée amorce une
réaction d'effervescence qui permet la création de
liaisons entre les particules de poudre. L'eau est
pulvérisée jusqu'à ce que les granules atteignent la
taille souhaitée. L'inconvénient de cette méthode est le

25 manque de reproductibilité des résultats dû à un mauvais
contrôle de la réaction d'effervescence.

La demande de brevet EP 673 644 propose de contrôler la réaction d'effervescence du procédé décrit dans la référence précédente, en maintenant le taux d'humidité de l'air d'alimentation du lit d'air fluidisé entre 0 et 1 g/m³, d'une part, et en évaporant l'eau nébulisée à la surface des granulés en formation tout en

continuant la pulvérisation d'eau, d'autre part. Les granulés sont séchés une fois la taille souhaitée atteinte. Cette demande décrit l'utilisation de l'eau ou d'un mélange hydroalcoolique comme liquide de mouillage.

Selon une deuxième variante décrite dans le brevet EP 369 228, les substances acide et basique sont granulées séparément puis mélangées après séchage. La mise en oeuvre de ce procédé est coûteuse.

Dans la demande de brevet WO 96/19982

10 décrivant un procédé de préparation de compositions effervescentes contenant de l'ibuprofen, l'étape de granulation ne concerne que la substance alcaline. Selon ce procédé, la substance alcaline granulée est mélangée à l'ibuprofen pulvérulent.

15 La granulation par voie sèche comporte deux phases : la compression de la poudre et le broyagetamisage des comprimés de poudre. Ce procédé présente d'intérêt pour la préparation de peu formes effervescentes du fait de la nature chimique des 20 produits induisant des phénomènes de collage.

Le brevet FR 2 552 308 décrit un procédé de préparation d'un mélange effervescent par une méthode ne faisant pas intervenir d'étape de granulation.

procédé décrit, Selon le le mélange 25 effervescent contient au moins un acide organique solide cristallisé et au moins un carbonate libérant du CO2 la réaction avec l'acide dans organique et se caractérise en ce que les cristaux de l'acide portent un revêtement contenant du carbonate de calcium et qui adhère à la surface des cristaux d'acide grâce à la 30 couche de liaison formée par réaction partielle du carbonate de calcium du revêtement avec une couche

WO 98/31342 PCT/FR98/00070

4

superficielle de chaque cristal d'acide. On prépare le mélange en chauffant l'acide organique dans de l'éthanol et de l'eau à 60°C environ dans un mélangeur sous une pression d'environ 0,1 bar ou inférieure et en introduisant le carbonate de calcium qu'on laisse réagir jusqu'à ce que la pression soit remontée jusqu'à 0,9 bar environ.

5

10

25

30

La présente invention concerne des microsphères effervescentes multicouches renfermant une substance acide, une substance basique et un agent isolant hydrosoluble dont la dissolution dans l'eau conduit, après effervescence quasi instantanée, à une solution ou une dispersion homogène de principe actif.

Selon une première variante, l'agent isolant 15 hydrosoluble est dispersé dans la totalité de la masse de chaque microsphère, celle-ci présentant une structure bicouche : une couche de substance acide dans laquelle est dispersé l'agent isolant hydrosoluble et une couche de substance alcaline dans laquelle est dispersé l'agent 20 isolant hydrosoluble.

Selon une deuxième variante, l'agent isolant hydrosoluble est sous la forme d'un film mince séparant les substances acide et alcaline. Chaque microsphère présente alors une structure tricouche : une couche de substance acide et une couche de substance alcaline séparée par une couche d'agent isolant hydrosoluble.

Que les microsphères présentent une structure bi- ou tricouche, l'agent isolant hydrosoluble remplit deux fonctions, celle de liant et celle de barrière isolante destinée à éviter une réaction d'effervescence entre la substance alcaline et la substance acide au cours du procédé de préparation mais aussi lors de la conservation des microsphères quelles que soient les conditions de stockage.

L'agent isolant hydrosoluble est choisi parmi la polyvinylpyrrolidone, l'hydroxypropyl cellulose, la méthyl cellulose, le lactose et le saccharose.

La présente invention concerne également un procédé de préparation des microsphères effervescentes précédemment décrites utilisant la méthode de rotogranulation en lit d'air fluidisé.

L'intérêt de la rotogranulation appliquée à ces compositions effervescentes est l'enchaînement continu des opérations dans une seule et même enceinte qui, du fait des composants employés et de certaines précautions, n'induit aucune effervescence. De plus, cette technique de rotogranulation permet de modifier les proportions relatives des différents composés, en particulier les proportions molaires relatives des fractions acide et basique.

Le procédé selon l'invention permet en effet 20 d'obtenir avantageusement des formes effervescentes dont la proportion relative des fractions alcaline et acide est inférieure à la proportion stoechiométrique pratiquée dans l'art antérieur pour des comprimés effervescents fabriqués par la méthode de granulation, 25 sans que la qualité de l'effervescence ne soit altérée.

En particulier, la proportion relative des fractions alcaline et acide pratiquée dans le cadre du procédé selon l'invention est inférieure à 0,6, en particulier inférieur à 0,25.

Toutes les étapes du procédé selon l'invention sont conduites sous pression atmosphérique, sans système

de déshydratation particulier, ni précautions spécifiques.

L'appareil utilisé pour la mise en oeuvre du procédé de préparation des microsphères effervescentes est, par exemple, un appareil construit par la société Glatt sur lequel on adapte une cuve rotor.

Un tel appareil est décrit dans le brevet EP 0 505 319 que nous incluons comme référence à la présente demande.

10 La présente invention a tout d'abord pour objet un procédé de préparation de microsphères effervescentes présentant une structure bicouche selon la première variante décrite ci-dessus.

Ledit procédé est réalisé par rotogranulation 15 lit d'air fluidisé associée à un système pulvérisation de poudre et un système de pulvérisation tangentielle de liquide de mouillage. Le comprend deux étapes continues, une première étape de sphéronisation de microsphères à partir d'une poudre A 20 et une deuxième étape de sphéronisation d'une poudre B sur les microsphères de poudre A, l'une des poudres A et B étant acide et l'autre alcaline et chacune d'elles pouvant contenir ou être constituée d'un ou plusieurs principes actifs.

Lors de la première sphéronisation, la poudre A est placée dans la cuve de rotogranulation en mouvement et mise en suspension dans le lit d'air. Les composants de la poudre A sont mélangés pendant cinq minutes et la température d'entrée d'air est stabilisée 30 à une température T<sub>o</sub>.

La poudre A ainsi malaxée est pulvérisée par un liquide de mouillage contenant l'agent isolant

20

hydrosoluble. Les microsphères de poudre A obtenues sont séchées en portant la température d'entrée d'air à Ts puis éventuellement tamisées avec un tamis 1000 μm. Lors de la deuxième sphéronisation, la température d'entrée d'air est ramenée à To. La poudre B et le liquide de mouillage contenant l'agent isolant hydrosoluble sont ensuite simultanément pulvérisés sur les microsphères de poudre A séchées précédemment obtenues. La poudre B est pulvérisée par le biais du système de pulvérisation de poudre installé sur l'appareil Glatt. Les microsphères bicouches obtenues sont séchées en portant température d'entrée d'air à Ts. Après séchage, les microsphères doivent être conditionnées rapidement mais une petite reprise d'humidité ne gêne pas la conservation.

Au cours des deux sphéronisations, le liquide de mouillage contenant l'agent isolant hydrosoluble est le même, par exemple de la polyvinylpyrrolidone (PVP) en solution dans un alcool ou un mélange hydro-alcoolique, en particulier de la PVP dissoute à 4 % en poids dans de l'éthanol à 60 % en volume.

Les microsphères bicouches obtenues selon le procédé de l'invention ont une granulométrie moyenne comprise entre 20 et 500  $\mu m\,.$ 

La présente invention a également pour objet un procédé de préparation de microsphères effervescentes présentant une structure tricouche selon la deuxième variante décrite ci-dessus.

Ledit procédé est réalisé selon la méthode de 30 rotogranulation en lit d'air fluidisé associée à un système de pulvérisation tangentielle de liquide de mouillage.

Le procédé comprend trois étapes continues, une première étape de sphéronisation de microsphères à d' une partir poudre Α, une deuxième étape sphéronisation d'un agent isolant hydrosoluble sur les microsphères de poudre A puis une troisième étape de sphéronisation d'une poudre B sur les microsphères A protégées par un film d'agent isolant hydrosoluble, l'une des poudres A et B étant acide et l'autre alcaline et chacune d'elles pouvant contenir ou être constituée 10 d'un ou plusieurs principes actifs.

Lors de la première sphéronisation, la poudre A additionnée d'un liant, par exemple la PVP, est placée dans la cuve en mouvement et mise en suspension dans le lit d'air. Les composants de la poudre A sont mélangés 15 pendant cinq minutes et la température d'entrée d'air est stabilisée à To. La poudre A ainsi malaxée est pulvérisée par un liquide de mouillage. Les microsphères poudre A obtenues sont séchées en portant température d'entrée d'air à Ts. Lors de la deuxième 20 sphéronisation, la température d'entrée d'air ramenée à To. L'agent isolant hydrosoluble est ajouté directement dans la cuve et le liquide de mouillage pulvérisé jusqu'à obtention des microsphères de poudre A recouvertes d'un film d'agent isolant hydrosoluble qui 25 sont séchées en portant la température d'entrée d'air à Ts. Après séchage, les microsphères enrobées tamisées puis la poudre B est directement ajoutée dans cuve de rotogranulation lorsque la température la d'entrée d'air est stabilisée à To. On obtient les 30 microsphères tricouches en pulvérisant les microsphères précédentes par un liquide de mouillage. microsphères tricouches obtenues sont séchées en portant

la température d'entrée d'air à Ts. Après séchage, les microsphères doivent être conditionnées rapidement mais une petite reprise d'humidité ne gêne pas la conservation.

5 Au cours des deux premières étapes, le liquide de mouillage est par exemple une hydroalcoolique, en particulier de l'éthanol à 60 % en volume. Au cours de la dernière étape, l'agent isolant hydrosoluble peut être introduit par le biais de la 10 poudre B auquel cas le liquide de mouillage utilisé sera le même que lors des deux premières étapes, ou alors, l'agent isolant est introduit par le biais du liquide de mouillage qui sera une solution alcoolique hydroalcoolique contenant l'agent isolant, par exemple 15 de la PVP dissoute à 4 % en poids dans de l'éthanol à 60 % en volume.

Les microsphères tricouches obtenues selon le procédé de l'invention ont une granulométrie moyenne comprise entre 200 et 1000  $\mu m$ .

20 Selon le procédé de fabrication de microsphères quelles soient bi- ou tricouches, la poudre de nature alcaline contient un bicarbonate de sodium ou tout autre carbonate employé habituellement dans la préparation de formes effervescentes, comme le carbonate 25 acide de lithium, le carbonate monosodique, le carbonate glycine lithium, le carbonate monopotassique, carbonate de calcium, le carbonate de magnésium ; un ou plusieurs principes actifs si ces derniers présentent des caractéristiques alcalines ; tandis que la poudre de 30 nature acide contient un acide organique, par exemple l'acide citrique ou un composé employé comme principe actif, par exemple l'acide ascorbique, l'acétylleucine

ou/et un ou plusieurs principes actifs si ces derniers présentent des caractéristiques acides.

Les poudres acide et alcaline peuvent en outre contenir un diluant, par exemple le lactose ou le Glucidex; des arômes et des édulcorants, par exemple l'arôme d'orange, l'acide citrique, le saccharinate de sodium; des excipients divers.

Selon un mode de réalisation de l'invention, la poudre A est de nature alcaline et la poudre B de 10 nature acide.

Selon un autre mode de réalisation de l'invention, la poudre B est de nature alcaline et la poudre A de nature acide.

La pulvérisation du liquide de mouillage est effectuée au moyen d'une buse de 1,2 mm de diamètre, à un débit moyen compris entre 10 et 30 g/min. La température d'entrée d'air du lit fluidisé est comprise entre 55 et 65°C lors des étapes de sphéronisation (To) et comprise entre 75 et 85°C lors des phases de séchage 20 (Ts).

Les microsphères obtenues selon le procédé de l'invention contiennent 5 à 75 % de substance alcaline, 10 à 75 % de substance acide, 3 à 15 % d'agent isolant hydrosoluble, 5 à 50 % de diluant, 1 à 30 % d'arômes et d'édulcorants.

L'humidité relative des microsphères obtenues selon le procédé de l'invention mesurée pendant quinze minutes par la méthode de la balance infrarouge à 90°C est comprise entre 1 et 2 % à la sortie de la cuve de 30 rotogranulation.

Le rendement total du procédé est calculé à partir de la fraction de particules de taille inférieure

WO 98/31342 PCT/FR98/00070

11

à 2500 μm, le rendement utile des sphères correspond à la fraction de particules comprise entre 200 et 1000 μm, pour le procédé de préparation de microsphères tricouches, entre 20 et 500 μm pour le procédé de 5 préparation de microsphères bicouches.

La faisabilité du procédé selon l'invention est évaluée selon la facilité d'obtention des microsphères, la vitesse de réalisation d'un lot et le rendement de chaque étape.

L'analyse des lots comporte l'analyse granulométrique d'un échantillon de 100 g de sphères par la méthode des tamis superposés (échantillon provenant de la fraction totale d'un lot), puis une étude morphologique des microsphères obtenues portant sur 15 l'aspect global, la sphéricité, la cohésion et la régularité des particules est effectuée par examen à la loupe binoculaire.

Selon une variante de l'invention, les microsphères effervescentes bi- ou tricouches sont 20 fabriquées par la technique de montage associée à un système de pulvérisation tangentielle de liquide de mouillage. La poudre A et la poudre B peuvent être successivement montées sur de sphères de principe actif enrobées d'agent isolant hydrosoluble, ou sur des neutres.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans en limiter la portée.

Les pourcentages sont exprimés en poids.

Exemple 1 : Microsphères effervescentes bicouches contenant de l'acide ascorbique (vitamine C)

On prépare des microsphères alcalines sur lesquelles on dépose le principe actif acide (vitamine 5 C).

Le tableau ci-après donne le détail de la formulation utilisée.

FORMULATION	COMPOSANT	POURCENTAGE	
Poudre A			
Composé alcalin	Bicarbonate de	20 %	
	sodium		
Diluant	Lactose	6 %	
Edulcorant	Glucidex 6®	6%	
Poudre B Composé acide Principe actif	Acide ascorbique	50 %	
Arôme	Arôme orange	1 %	
Edulcorants	Saccharinate de sodium	0,3 %	
	Glucidex 6®	6,35 %	
Diluant	Lactose	6,35 %	

10

Le liquide de mouillage utilisé au cours des deux rotogranulations successives est une solution hydroalcoolique de PVP contenant 4 % de PVP dans de l'éthanol à 60 % en volume.

WO 98/31342 PCT/FR98/00070

13

Ce mélange est pulvérisé à un débit moyen de 25 grammes par minutes.

Dans cette formulation, le lactose est associé en part égale au Glucidex 60, il est toutefois possible d'employer le lactose seul.

Les formulations de poudres A et B ont été réalisées sur des lots de taille variable de 1000 à 5000 g avec, selon les cas, utilisation d'un matériel de la société Glatt.

Les sphères effervescentes obtenues présentent un aspect assez régulier et une granulométrie majoritaire des fractions comprises entre 200 et 500  $\mu m$ . L'humidité relative est de 1,6 % à la sortie de la cuve de rotogranulation.

15

# Exemple 2 : Microsphères effervescentes bicouches contenant de l'acétylleucine

On prépare des microsphères alcalines sur lesquelles on dépose le principe actif acide 20 (acétylleucine) dans les mêmes conditions que dans l'exemple 1.

Le tableau ci-dessous donne le détail de la formulation utilisée.

25

FORMULATION	COMPOSANT	POURCENTAGE
Poudre A		
Composé alcalin	Bicarbonate de sodium	20 % .
Diluant	Lactose	9,85 %
Poudre B		
Composé acide Principe actif	Acétylleucine	50 %
Arôme	Arôme orange	1 %
Edulcorant	Saccharinate de sodium	0,3 %
Diluant	Lactose	9,85 %

La répartition granulométrique du lot est 5 majoritaire pour les fractions 25 à 500  $\mu m$ .

L'humidité relative est de 1,9 % à la sortie de la cuve de rotogranulation.

Selon la taille des lots variant de 1000 à 10000 g, un appareil GPCG 1 ou GPCG 5 de la 10 société Glatt avec un montage d'une cuve rotor.

Exemple 3 : Microsphères effervescentes tricouches contenant de l'acide ascorbique (vitamine C)

On fabrique des microsphères effervescentes 15 tricouches comprenant un coeur alcalin isolé du principe actif acide, l'acide ascorbique, par un film de PVP.

FORMULATION	COMPOSANT	POURCENTAGE 25 %	
Poudre A Composé alcalin	Bicarbonate de sodium		
Liant Diluant	PVP K30 Lactose	1,316 % 7,950 %	
Agent isolant hydrosoluble	PVP K30	6,958 %	
Poudre B Composé acide Principe actif	Acide ascorbique	50 %	
Arôme	Arôme orange	1 %	
Edulcorants	Saccharinate de sodium Acide citrique	0,2 % 1 %	
Diluant	Lactose	6,950 %	

L'essai est réalisé dans un appareil de type 5 GPCG1 de la société Glatt avec le montage de la cuve rotor.

On pulvérise au total lors des trois étapes, 1460 g d'éthanol à 60 % en volume, à un débit moyen de 15 grammes par minute.

10 La taille du lot final est de 1000 g.

Le rendement utile correspondant à la fraction de particules comprise entre 200 et 1000  $\mu m$  est de 65 %. L'humidité relative est de 1,5 % à la sortie de la cuve.

### REVENDICATIONS

- Microsphères effervescentes multicouches renfermant une substance acide, une substance basique et un agent isolant hydrosoluble dont la dissolution dans l'eau conduit, après effervescence quasi instantanée, à une solution ou une dispersion homogène de principe(s) actif(s), caractérisées en ce que les substances acide basique contiennent ou sont constituées principe(s) actif(s).
- 10 Microsphères selon la revendication caractérisées en ce que l'agent isolant hydrosoluble est dispersé dans la totalité de la masse de chaque microsphère.
- Microsphères selon la revendication 1, 15 caractérisées en ce que l'agent isolant hydrosoluble est sous la forme d'un film mince séparant les substances acide et basique.
- 4. Microsphères selon les revendications 1 à 3, caractérisées en ce que l'agent isolant hydrosoluble 20 la est choisi parmi polyvinylpyrrolidone, l'hydroxypropyl cellulose, la méthyl cellulose, lactose et le saccharose.
  - Procédé de préparation de microsphères selon les revendications 1 à 4, caractérisé en ce qu'il utilise la méthode de rotogranulation en lit d'air fluidisé.

25

Procédé de préparation de microsphères la revendication 1 ou 2, par la méthode de rotogranulation en lit d'air fluidisé associée à un 30 système de pulvérisation de poudre et un système de pulvérisation tangentielle de liquide de mouillage, caractérisé en ce qu'il comprend deux étapes continues,

30

une première étape de sphéronisation de microsphères à A et une deuxième partir d'une poudre sphéronisation d'une poudre B sur les microsphères de poudre A, l'une des poudres A et B étant acide et l'autre alcaline.

- 7. Procédé selon la revendication caractérisé en ce que la poudre A est directement introduite dans la cuve de rotogranulation pulvérisée par un liquide de mouillage contenant l'agent isolant hydrosoluble, tandis que la poudre B et un 10 liquide de mouillage contenant l'agent isolant hydrosoluble sont simultanément et respectivement pulvérisés via le système de pulvérisation de poudre et le système de pulvérisation tangentielle de liquide.
- 15 8. Procédé selon les revendications 6 et 7, caractérisé en ce que les microsphères obtenues ont une granulométrie moyenne comprise entre 20 et 500 µm.
- Procédé de préparation de microsphères la revendication 1 ou 3, par la méthode 20 rotogranulation en lit d'air fluidisé associée à un système de pulvérisation tangentielle de liquide mouillage, caractérisé en ce qu'il comprend trois étapes continues, une première étape de sphéronisation microsphères à partir d'une poudre A, une deuxième étape de sphéronisation d'un agent isolant hydrosoluble sur les microsphères de poudre A puis une troisième étape de sphéronisation d'une poudre B sur les microsphères A protégées par un film d'agent isolant hydrosoluble, l'une des poudres A et B étant acide et l'autre alcaline.
  - 10. Procédé selon la revendication caractérisé en ce que la poudre A et l'agent isolant

hydrosoluble sont pulvérisés par une solution alcoolique ou hydroalcoolique.

- 11. Procédé selon les revendications 9 et 10, caractérisé en ce que la poudre B contient l'agent isolant hydrosoluble et est pulvérisée par une solution alcoolique ou hydroalcoolique.
- 12. Procédé selon les revendications 9 et 10, caractérisé en ce que la poudre B est pulvérisée par un liquide de mouillage contenant l'agent isolant hydrosoluble.
  - 13. Procédé selon les revendications 9 à 12, caractérisé en ce que les microsphères obtenues ont une granulométrie moyenne comprise entre 200 et 1000  $\mu m$ .
- 14. Procédé selon la revendication 7 ou 12, caractérisé en ce que le liquide de mouillage contenant 15 l'agent isolant hydrosoluble est de polyvinylpyrrolidone en solution dans un alcool ou un mélange hydroalcoolique, en particulier de la polyvinylpyrrolidone dissoute à 4 % en poids dans de l'éthanol à 60 % en volume. 20
- 15. Procédé selon la revendication 6 ou 9, caractérisé en ce que la poudre de nature alcaline contient un bicarbonate de sodium ou tout autre carbonate employé habituellement dans la préparation de formes effervescentes, comme le carbonate acide de lithium, le carbonate monosodique, le carbonate glycine lithium, le carbonate monopotassique, le carbonate de calcium, le carbonate de magnésium ; un ou plusieurs principes actifs si ces derniers présentent des 30 caractéristiques alcalines.
  - 16. Procédé selon la revendication 6 ou 9, caractérisé en ce que la poudre de nature acide contient

15

un acide organique, par exemple l'acide citrique ou un composé employé comme principe actif, par exemple l'acide ascorbique, l'acétylleucine ou/et un ou plusieurs principes actifs si ces derniers présentent des caractéristiques acides.

- 17. Procédé selon la revendication 15 ou 16, caractérisé en ce que les poudres de natures alcaline et acide contiennent en outre un diluant, par exemple le lactose ou le Glucidex®; des arômes et des édulcorants, par exemple l'arôme d'orange, l'acide citrique, le saccharinate de sodium; des excipients divers.
- 18. Procédé selon la revendication 6 ou 9, caractérisé en ce que les microsphères obtenues contiennent 5 à 75 % de substance alcaline, 10 à 75 % de substance acide, 3 à 15 % d'agent isolant hydrosoluble, 5 à 50 % de diluant, 1 à 30 % d'arômes et d'édulcorants.
- 19. Procédé selon la revendication 6 ou 9, caractérisé en ce que la poudre A est de nature alcaline et la poudre B de nature acide.
- 20. Procédé selon la revendication 6 ou 9, caractérisé en ce que la poudre A est de nature acide et la poudre B de nature alcaline.
- 21. Procédé selon la revendication 7, 10, 11 ou 12, caractérisé en ce que la pulvérisation par le 25 liquide de mouillage est effectuée au moyen d'une buse de 1,2 mm de diamètre, à un débit moyen compris entre 10 et 30 g/min.
- 22. Procédé selon la revendication 6 ou 9, caractérisé en ce que la température d'entrée d'air du 30 lit fluidisé est comprise entre 55 et 65°C lors des étapes de sphéronisation, et entre 75 et 85°C lors des

15

phases de séchage associées aux étapes de sphéronisation.

- 23. Procédé selon la revendication 6 ou 9, caractérisé en ce que l'humidité relative des 5 microsphères obtenues est comprise entre 1 et 2 % à la sortie de la cuve de rotogranulation.
  - 24. Procédé de préparation de microsphères selon les revendications 1 à 4, caractérisé en ce qu'il utilise la technique de montage associée à un système de pulvérisation tangentielle de liquide de mouillage.
  - 25. Procédé selon la revendication 24, caractérisé en ce que la poudre A et la poudre B sont successivement montées sur des sphères de principe actif enrobées d'agent isolant hydrosoluble, ou sur des neutres.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr \(\text{nal Application No}\)
PCT/FR 98/00070

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61K9/00						
According to International Patent Classification(IPC) or to both national classification and IPC						
	SEARCHED  cumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)				
IPC 6	A61K	oj				
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that su	uch documents are included in the fields sea	rched			
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)				
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.			
Α	EP 0 670 160 A (GERGELY, GERHARD) September 1995	) 6	1-25			
	see claims 1,2,4					
	see page 3, line 45 - line 49					
Α	EP 0 415 326 A (SS PHARMACEUTICAL	_ CO.) 6	1-25			
	March 1991					
	see claims 1,4 see page 4, line 14 – line 20					
	see page 4, Time 14 - Time 20					
	·					
			*			
Funt	per documents are listed in the continuation of box C	Patent family members are listed in	annex			
<u> </u>	Further documents are listed in the continuation of box C.  X Patent family members are listed in annex.					
* Special categories of cited documents : "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but						
The document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance considered to be of particular relevance considered to be of particular relevance considered to understand the principle or theory underlying the invention						
"E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filling date cannot be considered novel or cannot be considered to the state of the stat						
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the						
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means carried to involve all involve and in						
"P" document published prior to the international filing date but in the art.    later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family						
Date of the a	Date of the actual completion of theinternational search  Date of mailing of the international search report					
2 June 1998 10/06/1998						
Name and m	nailing address of the ISA	Authorized officer				
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk					
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016					

\_ 1

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ormation on patent family members

Intern Phal Application No
PCT/FR 98/00070

Patent document cited in search report	t	Publication date	f	Patent family member(s)	Publication date -
EP 670160	Α	06-09-1995	AU	681256 B	21-08-1997
			AU	1811495 A	18-09-1995
			BR	9506964 A	09-09-1997
			CA	2183952 A	08-09-1995
			CN	1142182 A	05-02-1997
			CZ	9602519 A	15-01-1997
			DE	670160 T	14-03-1996
_			WO	9523594 A	08-09-1995
			FI	963385 A	30-10-1996
			HU	756 <b>7</b> 7 A	28-05-1997
			JP	9 <b>509</b> 669 T	30-09-1997
			NO	963588 A	31-10-1996
			NZ	281228 A	24-06-1997
			PL	316113 A	23-12-1996
EP 415326		06-03-1991	JP	2523384 B	07-08-1996
			JP	3227916 A	08-10-1991
			JP	2616822 B	04-06-1997
			JP	3 <b>090030</b> A	16-04-1991
			CA	2023493 A	01-03-1991
			DE	69 <b>0</b> 12932 D	03-11-1994
			DE	69 <b>0</b> 12932 T	04-05-1995
			US	5204087 A	20-04-1993

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dema Internationale No

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 A61K9/00							
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB  B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE							
	B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE  Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)  CIB 6 A61K						
Documenta	tion consultée autre que la documentationminimale dans la mesure où	ces documents relèvent des domaines su	ir lesqueis a porté la recherche				
Base de doi utilisés)	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (r	nom de la base de données, et si cela est	réalisable, termes de recherche				
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS						
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas echéant, l'indication d	es passages pertinents	no. des revendications visées				
А	EP 0 670 160 A (GERGELY, GERHARD) 6 septembre 1995 voir revendications 1,2,4 voir page 3, ligne 45 - ligne 49						
A	A EP 0 415 326 A (SS PHARMACEUTICAL CO.) 6 mars 1991 voir revendications 1,4 voir page 4, ligne 14 - ligne 20 voir page 6; exemple 5						
Voir la suite du cadre C pour la finde la liste des documents X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe							
Catégories spéciales de documents cités:  "A" document définissant l'état général de latechnique, non considéré comme particulièrement pertinent  "E" document antérieur, mais publié à la date dedépôt international ou a technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base del'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément priorité ou cité pour déterminer la date depublication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  "O" document se rélérant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens  "P" document publié avant la date de dépôtinternational, mais pour une personne du métier  "S" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée inventive par rapport au document considéré isolément or peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier  "S" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée inventive par rapport au document considéré isolément protrité et original particulièrement pertinent; l'invention revendiquée inventive inventive par rapport au document considéré solément pertinent; l'invention revendiquée inventive inventive par rapport au document considéré comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier  "E" document publié après ladate de dépôt international ou la date de princité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, l'invention revendiquée inventive être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive l'eventive en peut être considérée comme ment considérée comme impliquant une activité inventive l'eventive l'eventive le document de néme princite de la même fa							
Date à laquelle la recherche internationale a étéeffectivement achevée  Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale							
2 juin 1998 10/06/1998  Nom et adresse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Fonctionnaire autorisé							
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016  Ventura Amat, A							

\_ 1

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs a nembres de familles de brevets

Demar Internationale No PCT/FR 98/00070

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 670160 A	06-09-1995	AU 681256 B AU 1811495 A BR 9506964 A CA 2183952 A CN 1142182 A CZ 9602519 A DE 670160 T WO 9523594 A FI 963385 A HU 75677 A JP 9509669 T NO 963588 A NZ 281228 A PL 316113 A	21-08-1997 18-09-1995 09-09-1997 08-09-1995 05-02-1997 15-01-1997 14-03-1996 08-09-1995 30-10-1996 28-05-1997 30-09-1997 31-10-1996 24-06-1997 23-12-1996
EP 415326 A	06-03-1991	JP 2523384 B JP 3227916 A JP 2616822 B JP 3090030 A CA 2023493 A DE 69012932 D DE 69012932 T US 5204087 A	07-08-1996 08-10-1991 04-06-1997 16-04-1991 01-03-1991 03-11-1994 04-05-1995 20-04-1993